EUROPEAN PATENT OFFICE

(1)

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

2002212439

PUBLICATION DATE

31-07-02

APPLICATION DATE

17-01-01

APPLICATION NUMBER

2001008956

APPLICANT: TOYOBO CO LTD:

INVENTOR: TAKEUCHI HIDEO;

INT.CL.

C08L101/00 A61L 9/01 A61L 9/16

B01D 39/14 B03C 3/28 C08K 5/13 C08K 5/16 C08K 5/5313 D01F 1/10

TITLE

: ELECTRET MATERIAL

ABSTRACT: PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an electret material having a high trap charge quantity at a high temperature side, excellent in thermostability maintaining stably the charge over a long time and in coloration.

Ĥ

SOLUTION: A thermostable electret material comprises a polymer and 0.01-10 pts.wt. of at least one selected from weather resistance-giving agents of a hindered amine. nitrogen-containing hindered phenol, metal salt of hindered phenol, phenol, hindered phenol or phenolic sulfur per 100 pts.wt. of the polymer, and blends 0.01-10 pts.wt. of an alkyl phosphine oxide represented by general formula (1) (R1 and R2 are each an organic group or halogen atom, m and n are each integer of 0-4) per 1 pts.wt. of the weather resistance-giving agent of the hindered amine, nitrogen-containing hindered phenol, metal salt of hindered phenol, phenol, hindered phenol or phenolic sulfur.

COPYRIGHT: (C)2002, JPO

BNSDOCID: <JP____2002212439A_AJ_>

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-212439 (P2002-212439A)

(43)公開日 平成14年7月31日(2002.7.31)

(51) Int.Cl. ⁷	微別部1号	FΙ		テーマコート*(参考)
COSL 101/00		C 0 8 L 101/00		4C080
A61L 9/01		A 6 1 L 9/01	F	4 D 0 1 9
			P	4D054
9/16		9/16	I	4 J 0 0 2
B 0 1 D 39/14		B 0 1 D 39/14	I	E 4L035
	審査請求	未耐水 請求項の数5	OL (全 12 J	釘) 最終頁に続く
(21)出顧番号	特顧2001-8956(P2001-8956)	(71)出顧人 000003 東洋紛	3160 防旗株式会社	
(22)出顧日	平成13年1月17日(2001.1.17)		f大阪市北区堂島河	2丁目2番8号
		(72)発明者 林 楊		
				1番1号 東洋紡
		植株式	会社総合研究所内	j
		(72)発明者 徳田	_	
			大津市堅旧二丁目 会社総合研究所内	1番1号 東洋紡
		(72)発明者 竹内	秀夫	
			i北区堂島浜二丁目 会社本社内	12番8号 東洋紡
				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 エレクトレット材料

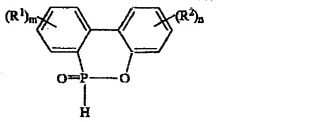
(57)【要約】 (修正有)

【課題】 高温サイドにおいて高いトラップ電荷量を有し、長時間にわたり電荷を安定に保持する耐熱性、着色性に優れたエレクトレット材料を提供する。

【解決手段】高分子重合体、前記高分子重合体100重量部あたり0.01~10重量部のヒンダードアミン系、含窒素ヒンダードフェノール系、金属塩ヒンダードフェノール系、フェノール系、ヒンダードフェノール

系、フェノール系硫黄系耐候性付与剤から選ばれた少なくとも1種を含み、かつ前記ヒンダードアミン系、含窒素ヒンダードフェノール系、金属塩ヒンダードフェノール系、フェノール系、フェノール系、フェノール系、フェノール系硫黄系耐候性付与剤1重量部あたり0.01~10重量部の下記一般式(1)であらわされるアルキルホスフィン酸化合物とを配合した耐熱性エレクトレット材料。

(1)



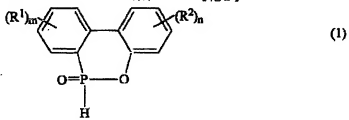
(式中、R¹及びR²は有機基又はハロゲン原子を示し、

m及びnは0~4の整数を示す。)

【特許請求の範囲】

【請求項1】高分子重合体において、前記高分子重合体 100重量部あたり0.01~10重量部のヒンダード アミン系、含窒素ヒンダードフェノール系、金属塩ヒン ダードフェノール系、フェノール系、ヒンダードフェノ ール系、フェノール系硫黄系耐候性付与剤から選ばれた 少なくとも1種配合し、かつ前記ヒンダードアミン系、 含窒素ヒンダードフェノール系、金属塩ヒンダードフェノール系、フェノール系、ヒンダードフェノール系、フェノール系、フェノール系、フェノール系硫黄系耐候性付与剤1重量部あたり0.01~10重量部の下記一般式(1)であらわされるアルキルホスフィン酸化合物とを配合してなることを特徴とする耐熱性エレクトレット材料。

【化1】



(式中、 R^1 及び R^2 は有機基又はハロゲン原子を示し、m及びnは $0\sim4$ の整数を示し、mまたはnが $2\sim4$ の整数の場合に R^1 及び R^2 はそれぞれ同一またはことなってもよい。)

【請求項2】100℃以上における熱刺激脱分極電流からのトラップ電荷量が、2.0×10⁻¹⁰クーロン/cm²以上である請求項1に記載の耐熱性エレクトレット材料。

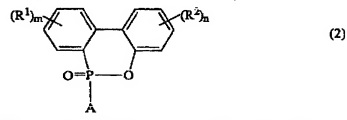
【請求項3】高分子重合体の体積抵抗率が10¹²Ωcm

以上からなる請求項1乃至2のいずれかに記載の耐熱性 エレクトレット材料。

【請求項4】請求項1乃至3のいずれかに記載の耐熱性 エレクトレット材料からなる絶縁性、帯電性に優れた除 塵フィルター。

【請求項5】請求項1に記載のアルキルホスフィン酸化 合物が、一般式(2)で表されることを特徴とする耐熱 性エレクトレット材料。

【化2】



(式中、 R^1 及び R^2 は有機基又はハロゲン原子を示し、m及びnは $0\sim4$ の整数を示し、m又はnが $2\sim4$ の整数の場合に R^1 及び R^2 はそれぞれ同一又は異なっていてもよい。また、Aは R^1 及び R^2 と同一又は異なる有機基を示す。)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、耐熱安定性、永久 帯電性の優れたエレクトレット材料に関するものであ る。特に、タバコ煙の除去を目的とする機器、室内空気 清浄機のフィルター、作業用防塵マスクなどの利用に適 するものである。

[0002]

【従来の技術】高分子重合体に配合物を添加してエレクトレット化効果を付与する方法として、たとえば、特開昭60-196922号には、絶縁高分子重合体に配合物として脂肪酸金属塩を配合しコロナ放電処理する方法が記載されている。また、特公平4-42812号には、ヒンダードアミン系、含窒素ヒンダードフェノール系、金属塩ヒンダードフェノール系あるいは、フェノー

ル系の安定剤から選ばれた少なくとも1種を配合して耐熱性を向上させたものが記載されている。

【0003】しかし、これらの配合剤では、耐熱性の向上は見られるが、半永久的持続性はなく、必ずしも十分満足できるものではなかった。

【0004】一方、高分子重合体に本発明に用いるアルキルホスフィン酸化合物については、たとえば特開昭60-181146号に記載されているように、オレフィン樹脂組成物に添加して着色防止性、剛性ならびに低温における衝撃強度の向上に寄与することが記載されている。また、近年には、特開平4-351669号にオレフィン系の酸化防止剤効果としてフェノール系と併用することが記載されている。

【0005】しかし、これらの発明は、高分子重合体の酸化防止および剛性特性の向上であり、脂肪酸金属塩との併用による帯電性、しかも半永久的特性の持続については記載されていない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、高温サイド において高いトラップ電荷量を有し、長時間にわたり電 荷を安定に保持する耐熱性、着色性に優れたエレクトレット材料を提供するものである。

[0007]

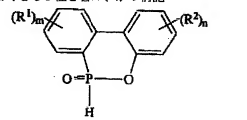
【課題を解決しようとする手段】本発明は、高分子重合体、前記高分子重合体100重量部あたり0.01~10重量部のヒンダードアミン系、含窒素ヒンダードフェノール系、金属塩ヒンダードフェノール系、フェノール系、ヒンダードフェノール系、フェノール系硫黄系耐候性付与剤から選ばれた少なくとも1種を含み、かつ前記

ヒンダードアミン系、含窒素ヒンダードフェノール系、 金属塩ヒンダードフェノール系、フェノール系、ヒンダ ードフェノール系、フェノール系硫黄系耐候性付与剤1 重量部あたり〇.〇1~10重量部の下記一般式(1) または(2)であらわされるアルキルホスフィン酸化合 物とを配合した耐熱性エレクトレット材料である。

(1)

[8000]

【化3】



(式中、 R^1 及び R^2 は有機基又はハロゲン原子を示し、m及びnは $0\sim4$ の整数を示し、mまたはnが $2\sim4$ の整数の場合に R^1 及び R^2 はそれぞれ同一またはことなってもよい。)

【0009】ヒンダードアミン系、含窒素ヒンダードフェノール系、金属塩ヒンダードフェノール系、フェノール系硫黄系耐候性付与剤、および前記ヒンダードアミン系、含窒素ヒンダードフェノール系、金属塩ヒンダードフェノール系、フェノール系、ヒンダードフェノール系、フェノール系硫黄系耐候剤にアルキルホスフィン酸化合物とを添加することにより、帯電性および耐熱性、着色性が著しく向上するとともに長時間にわたりこれらの効果が持続された。

【0010】さらに、たとえば特開平4-42812では、種々酸化防止剤の効果が記載されているが、本発明ではさらに、高い温度雰囲気下でも耐着色性の効果およびシート作成時の成形性も著しく向上した。

[0011]

【発明の実施の形態】本発明に使用する高分子重合体は、ポリプロピレン、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリアミド、ポリフェニレンサルファイト、フッ素系樹脂、塩素系樹脂、ビニール樹脂および/またはブレンドされたもの等の可紡性のある樹脂を用いる。特にエレクトケット材料としては、ポリプロ。レンが絶縁性の面からも好ましい。

【0012】上記高分子重合体の体積抵抗率は、 10^{12} Ω c m以上以上好ましくは、 10^{14} Ω c m以上である。これ以下であれば、帯電性の効果は小さく、逆に 10^{14} Ω c m以上であれば、効果はほぼ一定化する。

【0013】本発明に使用する酸化防止剤の一例として、ヒンダードアミンの場合、ポリ[{(6-(1, 1, 3, 3, -テトラメチルブチル)イミノ-1, 3, 5-トリアジン-2, 4-ジイル){(2, 2, 6, 6 -テトラメチル-4-ピペリジル)イミノ}へキサメチ

レン { (2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ビペリジル) イミノ } (チバガイギー社商品名でキマソーブ944LD)、コハク酸ジメチルー1-ヒドロキシエチル] -4-ヒドロキシー2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジン重縮合物(チバガイギー社商品名でチヌビン622LD)、2-(3, 5-ジーtーブチルー4ーヒドロキシベンジル)-2-nーブチルマロン酸ビス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー4ーピペリジル)(チバガイギー社商品名でチヌビン144)などがある。

【0014】含窒素ヒンダードフェノールでは、1,3,5-トリス(4-t-ブチル-3-ヒドロキシー2,6-ジメチルベンジル)イソシアヌル酸(日本サイアナミド社商品名サイアノックス1790)あるいは、1,3,5-トリス(3,5-ジーt-ブチルー4-ヒドロキシベンジル)イソシアヌル酸(チバガイギー社商品名でIR3114)などがある。

【0015】金属塩ヒンダードフェノールでは、3,5 ージーセーブチルー4ーヒドロキシーベンジツルーモノ ーエチルーホスホネートのカルシウム(IR1425W L)、3,5ージーセーブチルー4ーヒドロキシーベン ジルーモノーエチルーホスホネートのニッケル(チバガ イギー社商品名でイルガスターブ2002)、あるい は、同上化合物のマグネシウム塩などがある。

【0016】フェノール系では、1、3、5ートリメチルー2、4、6ートリス(3、5ージーセーブチルー4ーヒドロキシル)ベンゼン(チバガイギー社商品名でIR1330)、ペンタエリスリチルーテトラキス[3ー(3、5ージーセーブチルー4ーヒドロキシフェニル)・プロピオネート(チバガイギー社商品名でIR1010)などがある。

【0017】 ヒンダードフェノール系では、2,6-ジーセーブチルー4ーメチルフェノール (スミライザーBHT)、n-オクタデシル-3-(3',5'-ジーセ

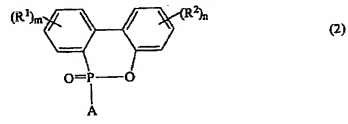
ーブチルー4 'ーヒドロキシフェニル) プロピオネート、2, 2' ーメチレンービスー(4ーメチルー6ーtーブチルフェノール)、2ーtーブチルー6ー(3 'ーtーブチルー5' ーメチルー2 'ーヒドロキシベンジル)ー4ーメチルフェニルアクリレート、1, 3, 5ートリス(4ーtーブチルー3ーヒドロキシー2, 6ージメチルベンジル) イソシアヌレート、テトラキスー[メチレンー3ー(3', 5'ージーtーブチルー4'ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]ーメタン(スミライザーBP-101)、3, 9ービスー[2ー3ー(3ーtーブチルー4ーヒドロキシー5ーメチルフェニル)プロピオニルオキシ]ー1, 1ージメチルエチル]ー2, 4, 8, 10ーテトラオキサスピロ[5, 5]ウンデカンなどがある。

【0018】硫黄系安定剤としては、ジラウリルチオジプロピオネート(DLTDP)、ジミリスチリルチオジ

プロピオネート、ジステアリルチオジプロピオネート (DSTDP)、ペンタエリスリトールーテトラキスー (βーラウリルチオプロピオネート)、2ーメルカプト ベンゾイミダゾーなどがある。

【0019】本発明は、高分子重合体100重量部に対して、これらの耐候付与剤から選ばれた少なくとも1種を配合し、0.01重量部以上10重量部以下配合し、おらにかつ下記一般式(1)であらわされるアルキルホスフィン酸化合物をこれらの耐候付与剤に対して0.01重量部以上10重量部以下、好ましくは0.01重量部以上8重量部以下配合して耐熱性を持たせるとともに着色性に優れかつ長期にわたり除塵効果を維持することができる。

【0020】 【化4】



(式2)

(式中、 R^1 及び R^2 は有機基又はハロゲン原子を示し、m及びnは $0\sim4$ の整数を示し、m又はnが $2\sim4$ の整数の場合に R^1 及び R^2 はそれぞれ同一又は異なっていてもよい。また、Aは R^1 及び R^2 と同一又は異なる有機基を示す。)

[0022]

【化5】

【0023】 【化6】

【0024】 【化7】

【0025】 【化8】

【0026】 【化9】

【0027】 【化10】

【0028】さらにアルキルホスフィン酸化合物としては、上記以外に〔化11〕で示される化合物も有効である。具体的には、フェニルホスフイン酸ナトリウム、フェニルホスフイン酸カリウム、フェニルホスフイン酸リチウム、フェニルホスフイン酸カルシウム、フェニルホスフイン酸マグネシウム等がある。

[0029]

【化11】

(式3)

(式中、Rは炭素数1以上22以下のアルキル基、フェニル基、ナフチル基およびアントラセン基を示し、Xは

金属イオン、アンモニウムイオン、ホスホニウムイオン を示す。)

【0030】本発明のアルキルホスフィン酸化合物を添加することにより、高温サイドにおいて高いトラップ電荷量を有し、長時間にわたり電荷を安定に保持する耐熱性、着色性、剛性に優れる原因についての詳細な原因はまだわからないが、アルキルホスフィン酸化合物と、これら耐気性付与剤とが何らかの相互作用を及ぼしあうものと推定される。

【0031】上記配合剤が添加された高分子重合体のエレクトレット性については、熱安定性に優れ、100℃以上における熱刺激脱分極電流からのトラップ電荷量が2.0×10⁻¹⁰クーロン/cm²以上を示し、過酷な条件で長時間使用されてもトラップ電荷量の低下はわずかである。

【0032】エレクトレット材料をろ過材として使用する場合、熱刺激脱分極電流からのトラップ電荷量が 2.0×10^{-10} クーロン/ cm^2 以上であるエレクトレット材料が望ましく、さらに 3.5×10^{-10} クーロン/ cm^2 以上であれば望ましい。

【0033】上記配合剤が添加された高分子重合体のエレクトレット材料の耐候性は、従来のものに比べて、著しく改善され、紡糸時での着色もなく熱安定性に優れ、かつ長時間使用後の着色もほとんどない。さらに上記熱刺激脱分極電流からのトラップ電荷量が3.5×10⁻¹⁰クーロン/c m²以上も保持できる。

【0034】実施例により本発明のさらに詳細な説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。

【0035】メルトブロー不織布は、所定の添加剤をポリプロピレン樹脂に溶融混合したものを、ルーダーより溶融押し出しでメルトブロー法により、目付け30g/m²、平均繊維径が2.0μm、厚み0.3mmになるようにメルトブロー紡糸して不織布を得た。

【0036】上記で得られた不識布への荷電法は、該不 織布を半導体シートを敷いたアース板上に置き、アース 板の上方1cmに設置した針電極(春日電機株式会社製 帯電電極)に+20Kvの直流こう電圧を印加し、コ ロナ正イオンを発生させ10秒間エレクトレット化処理 した。

【0037】粒子捕集効率の評価は粒子径0.3μmのDOP粒子を用い、図1に示し粒子捕集効率測定器により行った。エレクトレット不織布3はダクト内に設置され、流量計4をフィルター通風速度が5.3cm/秒になるようバルブ5でコントロールし、エレクトレット不織布の上流、下流のDOP粒子個数を粒子測定器7(株式会社RION製 KC-14)で測定した。捕集係数は数1を用いて算出した。

【0038】(数1)

粒子捕集効率(%)=(1-下流側粒子個数/上流側粒

子個数)×100

【0039】粒子捕集効率が高いほど、エレクトレット 不織布のエアフィルターとしての性能は優れている。

【0040】表面電荷密度は、該不織布をアース板上に

(数2) 表面電荷密度 (C/cm²) = εs·εo·V/t

【0042】ここで、 ε sはエレクトレット不織布の 比誘電率でほぼ1であり、εοは真空の誘電率で8.8 5×10⁻¹⁴ F/cm、Vは表面電位(V)、tは該不 織布の厚み(cm)である。表面電荷密度の値はエレク トレット不織布の帯電量を意味し、この値が高いほど帯 電量が高いことを示している。

【0043】着色は、使用後の状態を目視判定し、変化 なしを◎、少々変化ありを○、変化ありを△、変色した ものを×とした。

【0044】実施例1~7に具体的な添加剤と配合量を 示し、またトラップ電荷量、着色、除塵効率について表 1に示した。いずれの場合も、アルキルホスフィン酸化 合物、脂肪酸金属塩を添加することにより、高温サイド において高いトラップ電荷量を有し、長時間にわたり電 荷を安定に保持する耐熱性、着色性に優れていることが わかる。このエレクトレット材料は製造後、6ヶ月経過 した後もほとんど性能の変化はなかった。

[0045] 【表1】

	· "	実施列 1	止該例1	計域列 2	
配	却がピンソ	100	100	100	
合	7件林の心 酸比合物	0.01		0.01	
物	НОЛ	0.1	0.1		
	181425NL	0.2	0.2	0,2	
l	÷7.∕-ブ 944 LD				
	IR 3114				
	DSTDT				
	IK1010				
1	1797萬百量	9.6×10 ⁻¹⁰	6.3 ×10 ⁻¹⁰	5.3 ×10 ⁻¹⁰	
性	100 °C以上での 分 7電 能量	9.5×10 ⁻¹⁰	4.5 ×10 ⁻¹⁰	2.8 ×10 ⁻¹⁰	
	粒子體效率%	98.1	\$6.5	81. 6	
	靘	0	. 0	0	

[0046] 【表2】

置き、上方より表面電位計(川口電気株式会社製 表面 電位計S-211型)の検出プローブで該不織布の表面 電位を測定し、数式1で算出した。

[0041]

		実施列2	山紋列 3	出较列4
15	利加也少	100	100	100
台	744なか、耐じ合物	0.05		0, 05
物	HCA	0.1	0.1	
	IHI425NL	0.4	0.4	. 0.4
	キマルーブ 944 LD			
	IR 3114			****
	DSTOT			****
	IRi010]	
44	1557電荷屋	9.5×10 ⁻¹⁸	6.4 ×10 ⁻¹⁰	5.3 ×10 ⁻¹⁰
物性	100 で決上での 157届福星	9.4×10 ⁻¹⁰	4.6 ×10 ⁻¹⁰	2.9 ×10 ⁻¹⁰
	粒子 機効率 %	91.1	83.5	84. 4
		0	0	0

[0047] 【表3】

		突縮列3	上载例 5	上版的 6
E	利力セン	100	100	100
合	7种4以22 翻恰物	0.02		0.02
物	HCA	0.1	0.1	
	IR1425NL	Q.2	0.2	0.2
	おとり 944 LD	0.2	0.2	0.2
	l# 3114			
	DISTOT			
	IR1010			
物	わた	9.2×10 ⁻¹⁰	6.3 ×10 ⁻¹⁰	5.3 ×10 ⁻¹⁰
性	100°C以上での フッフ電荷量	9.1×10 ⁻¹⁰	4.5 ×10 ⁻¹⁰	28 ×10 ⁻¹⁰
	粒子抗性效率 %	89. 1	85.5	85.6
	着色	0	0	0

【0048】 【表4】

		実施)4	比较例 (进掘到 8
Ād	ATTOEN	100	100	100
숨	744な7ツ 酸化合物	0. 01		0.01
物	НСУ	0.1	0.1	
	(R)4254L	0,2	0,2	0.2
	キマノーブ 944 LD			
	lft 3114	0.2	0.2	0.2
	DSTOT			
	\$41010			
物	わる問題	9.2×10 ⁻¹⁸	6.3 ×10 ⁻¹⁰	5.3 ×10 ·11
性	100 ℃以上での 7-7電荷量	9.1×10 ⁻¹⁸	4.5 ×10 ⁻¹⁰	2.8 ×10 10
	粒子離效率 %	91. 1	83.5	85. 4
	<i>黨</i> 色	0	0	0

【0049】 【表5】

_		·		
	,	実施列5	出級例 9	出 較列 10
配	利力ビン	100	100	100
合	(CA	0.1		0.1
物	25.56ゲー B-IT	0.05	0.05	0.05
	IR1425#L	0.2	0.2	0.2
	ヤン-ブ 944 LD	0.1	0.1	0.1
	IR 3114			
	DSTOT	0.1	0.1	0.1
	lf:1010			
物	污魔遣	9.0×10 ⁻¹⁰	6.2 ×10 ⁻¹⁸	5.2 ×10 ⁻¹⁰
性	100 では上での 持力電荷量	8.2×10 ⁻¹⁰	4.5 ×10 ⁻¹⁰	25 ×10 ⁻¹⁶
	位孙广 %	90.1	85. 5	85.5
	靘	0	0	0

【0050】 【表6】

		実納6	上较列 11	比較列 12
蹈	おりロヒレン	100	100	100
슙	.1DA	0.1		0.1
物	スライザー 日イ丁	0.05	0.05	0.05
	IR1425#L		·	
	ヤン-ブ 944 LD			
	IR 3114			
	DSTOT	0.2	0.2	0.2
	ারি010	0.3	0.3	0.3
物	15-7萬時重	8.9×10 ⁻¹⁰	6.1 ×10-10	4.9 ×10 ⁻¹⁴
性	100 で以上での ドップ電告量	8.8×10 ⁻¹⁰	4.2 ×10~1*	2.2 ×10 ⁻¹⁰
	粒子檔剝率 %	90 .1	85.5	85.5
	靘	©	0	0

【0051】 【表7】

L		実施到7	比較例 13	比较例 14	出較列 15
配合	ADOL V	100	100	100	100
	HCA	0.05	0.05		
物	155周間	2.0×10 ⁻¹⁰	4.7 ×10 ⁻¹¹	9.7 ×10 ⁻¹¹	2.7 ×10-11
性性	100 ℃以上での lɔɔ/福前量	1. 2×10 ⁻¹⁰	4.6 ×10-11	8.7 ×10 ⁻¹¹	4 ()
	粒子離效率 %	90.1	85.2	86.9	33. 4
	稳	0	Δ	Δ	×

[0052]

【発明の効果】アルキルホスフィン酸化合物を添加することにより、高温サイドにおいて高いトラップ電荷量を有し、長時間にわたり電荷を安定に保持する耐熱性、着色性に優れていることがわかる。耐候性付与剤と何らかの相互作用が働くものと考えられた。

【図面の簡単な説明】

【図1】粒子捕集効率測定器の概略図である。

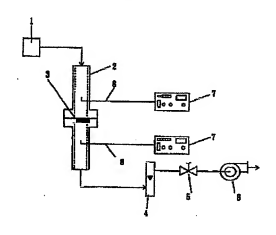
【図2】表面電位測定器の概略図である。

【符号の説明】

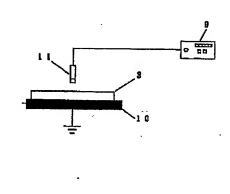
1 DOP粒子発生機

- 2 ダクト
- 3 エレクトレット不識布
- 4 流量計
- 5 バルブ
- 6 ブロワー
- 7 粒子計測器
- 8 サンプリング管
- 9 表面電位計
- 10 アース板
- 11 表面電位検出プローブ

【図1】



【図2】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷		識別記号	FΙ		(参考)
B03C	3/28		B03C	3/28	
C08K	5/13	•	C08K	5/13	
	5/16			5/16	
	5/5313			5/5313	•
D01F	1/10		D01F	1/10	

Fターム(参考) 4C080 AA05 BB02 CC12 HH08 JJ06 KK08 LL02 LL10 MM12 MM17 MM18 MM19 NN22 QQ11 4D019 AA01 BA13 BB03 BC01 BC12

4D019 AA01 BA13 BB03 BC01 BC12 DA02

4D054 AA13 BC16

4J002 BB031 BB121 BC031 BD021

BD121 CF001 CG011 CL001

CN011 EC036 EU076 EU186

EU196 EV096 EV296 EV346

EW176 GD02 GD05

4L035 BB31 EE01 EE12 FF01 FF05

 $JJ16\ JJ18\ JJ19\ JJ22\ JJ25$

KK05 KK08